10/807391

PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-329217

(43) Date of publication of application: 27.11.2001

(51)Int.CI.

C09D183/04 CO1B 33/12 CO8G 77/02 C08G 77/24 C08G 77/50 C09D183/02 C09D183/14 H01L 21/312 H01L 21/316

(21)Application number: 2000-150364

(71)Applicant:

JSR CORP

(22)Date of filing:

22.05.2000

(72)Inventor:

NISHIKAWA MICHINORI

HASEGAWA KOICHI

HAYASHI EIJI YAMADA KINJI

(54) FILM-FORMING COMPOSITION, METHOD FOR FORMING FILM AND SILICA FILM

(57) Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To produce a film-forming composition capable of forming a silica film having a small difference in relative dielectric constant that varies depending on calcinating conditions and having excellent crack resistance as material for forming an interlaminar insulating film in a semiconductor element or the like. SOLUTION: The film-forming composition comprises (A) a hydrolyzed condensate produced by subjecting at least one silane compound selected from the group consisting of (A-1) a compound represented by the following formula 1 (A-2) a compound represented by the following formula 2 and (A-3) a compound represented by the following formula 3 to hydrolysis and condensation reaction, (B) a silylating agent and (C) organic an solvent: Ra (Si)(ORI)4-a Si(OR2)4 2, R3b(R4O)3-bSi-(R7)3-c(OR5)3-cR6c 3, (wherein R denotes H, F or a monovalent organic group; R1 to R6 each denote a monovalent organic group; R7 denotes O, a phenylene group or -(CH2)n-; a denotes an integer of 1 or 2; b and c each denote a number of 0 to 2; d denotes O or 1; and n denotes an integer of 1 to 6).

LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

[Date of registration]

[Number of appeal against examiner's decision of

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C): 1998,2003 Japan Patent Office

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-329217 (P2001-329217A)

(43)公開日 平成13年11月27日(2001.11.27)

(51) Int.Cl.7	識別記号	FΙ	テーマコード(参考)		
C09D183/04		C 0 9 D 183/04	4G072		
C01B 33/12		C 0 1 B 33/12	C 4J035		
C08G 77/02		C 0 8 G · 77/02	4 J 0 3 8		
77/24		77/24	5F058		
77/50		77/50			
	審查請求	未請求 請求項の数5 OI	, (全 15 頁) 最終頁に続く		
(21)出願番号	特顧2000-150364(P2000-150364)	(71)出顧人 000004178			
		ジェイエス	アール株式会社		
(22)出顧日	平成12年5月22日(2000.5.22)	東京都中央	X築地2丁目11番24号		
		(72)発明者 西川 通則			
		東京都中央	区築地二丁目11番24号ジェイエ		
		スアール株	式会社内		
		(72)発明者 長谷川 公	_		
		東京都中央	区築地二丁目11番24号ジェイエ		
	*	スアール株	式会社内		
	,	(72)発明者 林 英治			
		東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエ			
		スアール株	式会社内		
			最終頁に続く		

(54) 【発明の名称】 膜形成用組成物、膜の形成方法およびシリカ系膜

(57)【要約】 (修正有)

【課題】 半導体素子などにおける層間絶縁膜材料として、焼成条件による比誘電率の差異が小さく、かつクラック耐性に優れたシリカ系膜が形成可能な膜形成用組成物を得る。

【解決手段】 (A) (A-1)、(A-2)、(A-3) それぞれ下記式1、2、3 で表される化合物の群から選ばれた少なくとも一種のシラン化合物を加水分解し、縮合した縮合物、(B) シリル化剤ならびに(C) 有機溶媒を含有することを特徴とする膜形成用組成物。R。(Si) (OR 1) $_4$ -。・・・・1

 $Si(OR^2)_4 \cdot \cdot \cdot \cdot 2$

 R^3 _h $(R^4 O)$ _{3 - h} $Si - (R^7)$ _d -Si (OR^6) _{3 - c} R^6 _c $\cdot \cdot \cdot \cdot \cdot 3$

(式中RはH、F、又は一価の有機基、R 1 ~R 0 は一価の有機基、R 1 はO、フェニレン基又は $^-$ (CH $_2$)。 $^-$ 、 $_4$ は $_1$ ~2の整数、b、cは $_1$ ~2の数、dはOまたは $_1$ 、 $_1$ 0 を数を示す。)

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A) (A-1) 下記一般式(1) で 表される化合物、

1

• • • • • (1) $R_* Si (OR^1)_{4-8}$

(式中、Rは水素原子、フッ素原子または1価の有機 *

 $R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si - (R^{7})_{4} - SiOR^{5})_{3-c}R^{6}_{c}$

〔式中、 $R^3 \sim R^6$ は同一または異なり、それぞれ1 価 の有機基、b~cは同一または異なり、0~2の整数、 R'は酸素原子、フェニレン基または-(CH₂)。-で 0または1を示す。〕の群から選ばれた少なくとも1種 の化合物を加水分解、縮合して得られる加水分解縮合 物、

- (B) シリル化剤ならびに
- (C) 有機溶媒を含有することを特徴とする膜形成用組

【請求項2】 (A)成分がアルカリ触媒の存在下に加 水分解、縮合されたものであることを特徴とする請求項 1記載の膜形成用組成物。

【請求項3】 (B)成分の使用量が、(A)成分10 20 0重量部(完全加水分解縮合物換算)に対して0.01 ~20重量部であることを特徴とする請求項1記載の膜 形成用組成物。

【請求項4】 請求項1~3項記載の膜形成用組成物を 基板に塗布し、加熱することを特徴とする膜の形成方 法。

【請求項5】 請求項4記載の膜の形成方法によって 得られるシリカ系膜。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、膜形成用組成物に 関し、さらに詳しくは、半導体素子などにおける層間絶 縁膜材料として、焼成条件による比誘電率の差異が小さ く、かつクラック耐性に優れたシリカ系膜が形成可能な 膜形成用組成物に関する。

[0002]

【従来の技術】従来、半導体素子などにおける層間絶縁 膜として、CVD法などの真空プロセスで形成されたシ リカ(SiO。)膜が多用されている。そして、近年、 より均一な層間絶縁膜を形成することを目的として、S 40 OG (Spin on Glass) 膜と呼ばれるテト ラアルコキシランの加水分解生成物を主成分とする塗布 型の絶縁膜も使用されるようになっている。また、半導 体素子などの高集積化に伴い、有機SOGと呼ばれるボ※

$$R^{3}_{b}(R^{4}O)_{3-b}Si-(R^{7})_{d}-Si(OR^{5})_{3-c}R^{6}_{c}$$
 · · · · · (3)

〔式中、R³ \sim R⁶ は同一または異なり、それぞれ1価 の有機基、 $b \sim c$ は同一または異なり、 $0 \sim 2$ の整数、 R'は酸素原子、フェニレン基または-(CH₂)。-で表される基(ここで、n は $1\sim6$ の整数である)、d 50 (B) シリル化剤ならびに

*基、R¹は1価の有機基、aは1~2の整数を示す。) (A-2)下記一般式(2)で表される化合物および Si(OR') $\cdots (2)$ (式中、R'は1価の有機基を示す。) (A-3)下記一般式(3)で表される化合物

※リオルガノシロキサンを主成分とする低比誘電率の層間 絶縁膜が開発されている。特に半導体素子などのさらな る高集積化や多層化に伴い、より優れた導体間の電気絶 表される基(ここで、nは1~6の整数である)、dは 10 縁性が要求されており、したがって、より低比誘電率で かつクラック耐性に優れる層間絶縁膜材料が求められる ようになっている。

. (3)

【0003】低比誘電率の材料としては、アンモニアの 存在下にアルコキシシランを縮合して得られる微粒子と アルコキシシランの塩基性部分加水分解物との混合物か らなる組成物(特開平5-263045、同5-315 319)や、ポリアルコキシシランの塩基性加水分解物 をアンモニアの存在下縮合することにより得られた塗布 液(特開平11-340219、同11-34022

0)が提案されているが、これらの方法で得られる材料 は、反応の生成物の性質が安定せず、焼成条件による比 誘電率の差異が小さい、クラック耐性などの膜特性のバ ラツキも大きいため、工業的生産には不向きであった。 [0004]

【発明が解決しようとする課題】本発明は、上記問題点 を解決するための膜形成用組成物に関し、さらに詳しく は、半導体素子などにおける層間絶縁膜として、焼成条 件による比誘電率の差異が小さく、かつクラック耐性に 優れた膜形成用組成物および該組成物から得られるシリ 30 カ系膜を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明は、(A)(A-1) 下記一般式(1) で表される化合物(以下、「化合 物(1)」という)、

 $R_n Si (OR^1)_{n-1} \cdots \cdots (1)$

(式中、Rは水素原子、フッ素原子または1価の有機 基、R1 は1価の有機基、aは1~2の整数を示す。) (A-2)下記一般式(2)で表される化合物(以下、 「化合物(2)」という)および

Si(OR'). $\cdots (2)$ (式中、R'は1価の有機基を示す。) (A-3)下記一般式(3)で表される化合物(以下、 「化合物(3)」という)

は0または1を示す。〕の群から選ばれた少なくとも1 種の化合物を加水分解、縮合して得られる加水分解縮合

(C) 有機溶媒を含有することを特徴とする膜形成用組 成物に関する。次に、本発明は、上記膜形成用組成物を 基板に塗布し、加熱することを特徴とする膜の形成方法 に関する。次に、本発明は、上記膜の形成方法によって 得られるシリカ系膜に関する。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明において、(A)加水分解 縮合物とは、上記化合物(1)~(3)の群から選ばれ た少なくとも1種の加水分解物および/またはその縮合 物である。ここで、(A)成分における加水分解物と は、上記(A)成分を構成する化合物(1)~(3)に 含まれるR'O-基、R'O-基、R'O-基およびR ↑ O-基のすべてが加水分解されている必要はなく、例 えば、1個だけが加水分解されているもの、2個以上が 加水分解されているもの、あるいは、これらの混合物で あってもよい。また、(A)成分における縮合物は、

(A)成分を構成する化合物(1)~(3)の加水分解 物のシラノール基が縮合してSi-O-Si結合を形成 したものであるが、本発明では、シラノール基がすべて 縮合したもの、縮合の程度が異なっているものの混合物 などをも包含した概念である。

【0007】(A)加水分解縮合物

(A)加水分解縮合物は、上記化合物(1)~(3)の 群から選ばれた少なくとも1種のシラン化合物を(B) 成分の存在下に、加水分解、縮合して得られる。 化合物(1);上記一般式(1)において、RおよびR 1 の1価の有機基としては、アルキル基、アリール基、 アリル基、グリシジル基などを挙げることができる。ま た、一般式 (1) において、Rは1価の有機基、特にア 30 トキシシラン、n-ブチルトリ-n-プロポキシシラ ルキル基またはフェニル基であることが好ましい。ここ で、アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピ ル基、ブチル基などが挙げられ、好ましくは炭素数1~ 5であり、これらのアルキル基は鎖状でも、分岐してい てもよく、さらに水素原子がフッ素原子などに置換され ていてもよい。一般式(1)において、アリール基とし ては、フェニル基、ナフチル基、メチルフェニル基、エ チルフェニル基、クロロフェニル基、ブロモフェニル 基、フルオロフェニル基などを挙げることができる。 しては、トリメトキシシラン、トリエトキシシラン、ト リーn-プロポキシシラン、トリーiso-プロポキシ シラン、トリーnーブトキシシラン、トリーsec-ブ トキシシラン、トリーtert-ブトキシシラン、トリ フェノキシシラン、フルオロトリメトキシシラン、フル オロトリエトキシシラン、フルオロトリーnープロポキ シシラン、フルオロトリーiso-プロポキシシラン、 フルオロトリーn-ブトキシシラン、フルオロトリーs ecーブトキシシラン、フルオロトリーtertーブト キシシラン、フルオロトリフェノキシシランなど;

【0009】メチルトリメトキシシラン、メチルトリエ トキシシラン、メチルトリーnープロポキシシラン、メ チルトリーiso-プロポキシシラン、メチルトリーn -ブトキシシラン、メチルトリ-sec-ブトキシシラ ン、メチルトリーtert-ブトキシシラン、メチルト リフェノキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エチ ルトリエトキシシラン、エチルトリーn-プロポキシシ ラン、エチルトリーisoープロポキシシラン、エチル トリーnーブトキシシラン、エチルトリーsecーブト 10 キシシラン、エチルトリーtert‐ブトキシシラン、 エチルトリフェノキシシラン、ビニルトリメトキシシラ ン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリーn-プロ ポキシシラン、ビニルトリーiso-プロポキシシラ ン、ビニルトリーn-ブトキシシラン、ビニルトリーs ecーブトキシシラン、ビニルトリーtertーブトキ シシラン、ビニルトリフェノキシシラン、n-プロピル トリメトキシシラン、n-プロピルトリエトキシシラ ン、n-プロピルトリーn-プロポキシシラン、n-プ ロビルトリーiso-プロポキシシラン、n-プロビル 縮合している必要はなく、僅かな一部のシラノール基が 20 トリーn-ブトキシシラン、n-プロピルトリーsec ーブトキシシラン、nープロピルトリーtertーブト キシシラン、n-プロピルトリフェノキシシラン、i--プロビルトリメトキシシラン、i-プロビルトリエトキ シシラン、iープロピルトリーnープロポキシシラン、 i-プロピルトリーiso-プロポキシシラン、i-ブ ロビルトリーn-ブトキシシラン、i-プロビルトリー sec-ブトキシシラン、i-プロピルトリーtert. -ブトキシシラン、i-プロビルトリフェノキシシラ ン、n-ブチルトリメトキシシラン、n-ブチルトリエ ン、nーブチルトリーisoープロポキシシラン、nー ブチルトリーn-ブトキシシラン、n-ブチルトリーs ecーブトキシシラン、nープチルトリーtertーブ トキシシラン、n-ブチルトリフェノキシシラン、se cープチルトリメトキシシラン、secーブチルトリエ トキシシラン、sec-ブチル-トリ-n-プロポキシ シラン、Sec‐ブチル‐トリ‐iSo‐プロポキシシ ラン、sec‐ブチル‐トリ‐n‐ブトキシシラン、s ecーブチルートリーsecーブトキシシラン、sec 【0008】一般式(1)で表される化合物の具体例と 40 ープチルートリーtertーブトキシシラン、sec-ブチルートリフェノキシシラン、 t-ブチルトリメトキ シシラン、t‐ブチルトリエトキシシラン、t‐ブチル トリーn-プロポキシシラン、t-ブチルトリーiso -プロポキシシラン、t-ブチルトリーn-ブトキシシ ラン、t-ブチルトリーsec-ブトキシシラン、t-ブチルトリーtert-ブトキシシラン、t-ブチルト リフェノキシシラン、フェニルトリメトキシシラン、フ ェニルトリエトキシシラン、フェニルトリーnープロボ キシシラン、フェニルトリーiso-プロポキシシラ 50 ン、フェニルトリーn-ブトキシシラン、フェニルトリ

- s e c - ブトキシシラン、フェニルトリー t e r t -ブトキシシラン、フェニルトリフェノキシシラン、ビニ ルトリメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ャ ーアミノプロピルトリメトキシシラン、ャーアミノプロ ビルトリエトキシシラン、アーグリシドキシプロビルト リメトキシシラン、ケーグリシドキシプロピルトリエト キシシラン、ァートリフロロプロピルトリメトキシシラ ン、 ァートリフロロプロピルトリエトキシシランなど; 【0010】ジメチルジメトキシシラン、ジメチルジェ トキシシラン、ジメチルージーnープロポキシシラン、 ジメチルージーisoープロポキシシラン、ジメチルー ジーnーブトキシシラン、ジメチルージーsecーブト キシシラン、ジメチルージー t e r t ーブトキシシラ ン、ジメチルジフェノキシシラン、ジエチルジメトキシ シラン、ジエチルジエトキシシラン、ジエチルージーn ープロポキシシラン、ジエチルージーisoープロポキ シシラン、ジエチルージーnーブトキシシラン、ジエチ ルージーsecーブトキシシラン、ジエチルージーte rtープトキシシラン、ジエチルジフェノキシシラン、 ジーnープロピルジメトキシシラン、ジーnープロピル ジエトキシシラン、ジーn-プロビルージーn-プロボ キシシラン、ジーn-プロビルージーiso-プロポキ シシラン、ジーn-プロピルージーn-プトキシシラ ン、ジーnープロピルージーsecーブトキシシラン、 ジーnープロピルージーtertーブトキシシラン、ジ -n-プロピルージーフェノキシシラン、ジーiso-プロピルジメトキシシラン、ジーiso-プロピルジエ トキシシラン、ジーiso-プロピルージ-n-プロポ キシシラン、ジーiso-プロピルージーiso-プロ ポキシシラン、ジーiso-プロピルージーn-ブトキ 30 シシラン、ジーisoープロピルージーsecーブトキ シシラン、ジーisoープロピルージーtertーブト キシシラン、ジーiso-プロピルージーフェノキシシ ラン、ジ-n-ブチルジメトキシシラン、ジ-n-ブチ ルジエトキシシラン、ジーn-ブチル-ジ-n-プロポ キシシラン、ジーn-ブチル-ジーiso-プロポキシ シラン、ジーnーブチルージーnーブトキシシラン、ジ -n-ブチルージ-sec-ブトキシシラン、ジ-n-ブチルージーtertーブトキシシラン、ジーnーブチ ルージーフェノキシシラン、ジーSec-ブチルジメト 40 キシシラン、ジーsec‐ブチルジエトキシシラン、ジ -sec-ブチルージーn-プロポキシシラン、ジーs ecーブチルージーisoープロポキシシラン、ジーs ec-ブチルージ-n-ブトキシシラン、ジ-sec-ブチルージーsecーブトキシシラン、ジーsecーブ チルージー tertーブトキシシラン、ジーsecーブ チルージーフェノキシシラン、ジーtertーブチルジ メトキシシラン、ジーtertーブチルジエトキシシラ ン、ジーtert-ブチルージ-n-プロポキシシラ ン、ジーtert-ブチルージーiso-プロポキシシ 50 3,3-テトラメトキシー1,3-ジメチルジシロキサ

ラン、ジーtert-ブチルージーn-ブトキシシラ ン、ジーtert-ブチルージーsec-ブトキシシラ ン、ジーtert-ブチル-ジーtert-ブトキシシ ラン、ジーtert‐ブチル‐ジ‐フェノキシシラン、 ジフェニルジメトキシシラン、ジフェニルージーエトキ シシラン、ジフェニルージーn - プロポキシシラン、ジ フェニルージーisoープロポキシシラン、ジフェニル -ジ-n-ブトキシシラン、ジフェニル-ジ-sec-ブトキシシラン、ジフェニルージー tertーブトキシ 10 シラン、ジフェニルジフェノキシシラン、ジビニルトリ メトキシシランなど;を挙げることができる。

【0011】化合物(1)として好ましい化合物は、メ チルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、 メチルトリーn-プロポキシシラン、メチルトリーis 0-プロポキシシラン、エチルトリメトキシシラン、エ チルトリエトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、 ビニルトリエトキシシラン、フェニルトリメトキシシラ ン、フェニルトリエトキシシラン、ジメチルジメトキシ シラン、ジメチルジエトキシシラン、ジエチルジメトキ 20 シシラン、ジエチルジエトキシシラン、ジフェニルジメ トキシシラン、ジフェニルジエトキシシランなどであ る。これらは、1種あるいは2種以上を同時に使用して もよい。

【0012】化合物(2);上記一般式(2)におい て、R² で表される1価の有機基としては、先の一般式 (1)と同様な有機基を挙げることができる。一般式 (2)で表される化合物の具体例としては、テトラメト キシシラン、テトラエトキシシラン、テトラーn-プロ ポキシシラン、テトラーiso-プロポキシシラン、テ トラーnーブトキシラン、テトラーsecーブトキシシ ラン、テトラーtertープトキシシラン、テトラフェ ノキシシランなどが挙げられる。

【0013】化合物(3);上記一般式(3)におい て、R³~R⁶で表される1価の有機基としては、先の 一般式(1)と同様な有機基を挙げることができる。一 般式(3)のうち、 R^{7} が酸素原子の化合物としては、 ヘキサメトキシジシロキサン、ヘキサエトキシジシロキ サン、ヘキサフェノキシジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタメトキシ-3-メチルジシロキサン、 1, 1, 1, 3, 3-ペンタエトキシ-3-メチルジシ ロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタフェノキシ-3 ーメチルジシロキサン、1,1,1,3,3-ペンタメ トキシー3-エチルジシロキサン、1,1,1,3,3 -ペンタエトキシ−3−エチルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタフェノキシ-3-エチルジシロキサ ン、1、1、1、3、3-ペンタメトキシー3-フェニ ルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3-ペンタエトキシ - 3 - フェニルジシロキサン、1, 1, 1, 3, 3 - ベ ンタフェノキシー3ーフェニルジシロキサン、1,1,

ン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシ-1, 3-ジメチ ルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラフェノキシー 1, 3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テト ラメトキシー1, 3-ジエチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシ-1, 3-ジエチルジシロキサ ン、1, 1, 3, 3-テトラフェノキシー1, 3-ジエ チルジシロキサン、1、1、3、3-テトラメトキシー 1, 3-ジフェニルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テ トラエトキシー1、3-ジフェニルジシロキサン、1、 シロキサン、1、1、3-トリメトキシ-1、3、3-トリメチルジシロキサン、1,1,3-トリエトキシー 1. 3. 3-トリメチルジシロキサン、1, 1, 3-ト リフェノキシー1, 3, 3-トリメチルジシロキサン、 1, 1, 3-トリメトキシ-1, 3, 3-トリエチルジ シロキサン、、1, 1, 3-トリエトキシ-1, 3, 3 -トリエチルジシロキサン、、1,1,3-トリフェノ キシー1, 3, 3ートリエチルジシロキサン、、1, 1、3-トリメトキシ-1、3、3-トリフェニルジシ ロキサン、1, 1, 3-トリエトキシ-1, 3, 3-ト 20 テトラフェノキシ-1, 2-ジフェニルジシラン、1, リフェニルジシロキサン、1,1,3-トリフェノキシ -1.3.3-トリフェニルジシロキサン、1.3-ジ メトキシー1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキサ ン、1,3-ジェトキシ-1,1,3,3-テトラメチ ルジシロキサン、1, 3-ジフェノキシ-1, 1, 3,3-テトラメチルジシロキサン、1,3-ジメトキシー 1, 1, 3, 3-テトラエチルジシロキサン、1, 3-ジェトキシー1、1、3、3ーテトラエチルジシロキサ ン、1,3-ジフェノキシ-1,1,3,3-テトラエ チルジシロキサン、1,3-ジメトキシ-1,1,3, 3-テトラフェニルジシロキサン、1,3-ジエトキシ -1, 1, 3, 3-r3-ジフェノキシー1,1,3,3-テトラフェニルジ シロキサンなどを挙げることができる。

【0014】 これらのうち、ヘキサメトキシジシロキサ ン、ヘキサエトキシジシロキサン、1,1,3,3-テ トラメトキシー1,3-ジメチルジシロキサン、1, 1, 3, 3-テトラエトキシー1, 3-ジメチルジシロ キサン、1, 1, 3, 3-テトラメトキシ-1, 3-ジ フェニルジシロキサン、1、3-ジメトキシ-1、1、 3, 3-テトラメチルジシロキサン、1, 3-ジエトキ シー1, 1, 3, 3ーテトラメチルジシロキサン、1, 3-ジメトキシー1, 1, 3, 3-テトラフェニルジシ 0+4+1, 1, 3-9+1+1, 1, 3, 3-7+1ラフェニルジシロキサンなどを、好ましい例として挙げ ることができる。

【0015】また、一般式(3)において、dが0の化 合物としては、ヘキサメトキシジシラン、ヘキサエトキ シジシラン、ヘキサフェノキシジシラン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタメトキシ-2-メチルジシラン、1,

8 1、1、2、2-ペンタエトキシ-2-メチルジシラ ン、1, 1, 1, 2, 2-ペンタフェノキシー2-メチ ルジシラン、1、1、1、2、2-ペンタメトキシー2 -エチルジシラン、1,1,1,2,2-ベンタエトキ シ-2-エチルジシラン、1,1,1,2,2-ペンタ フェノキシ-2 -エチルジシラン、1, 1, 1, 2, 2 ーペンタメトキシー2ーフェニルジシラン、1,1, 1, 2, 2-ペンタエトキシ-2-フェニルジシラン、 1, 1, 1, 2, 2-ペンタフェノキシー2-フェニル 1, 3, 3-テトラフェノキシー1, 3-ジフェニルジ 10 ジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシー 1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラフ ェノキシ-1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシ-1,2-ジェチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラエトキシ-1, 2-ジエチルジシラ ン、1, 1, 2, 2-テトラフェノキシー1, 2-ジエ チルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジフェニルジシラン、1、1、2、2-テトラエト キシー1, 2-ジフェニルジシラン、1, 1, 2, 2-1、2-トリメトキシー1、2、2-トリメチルジシラ (2, 1, 1, 2-1)ルジシラン、1, 1, 2-トリフェノキシ-1, 2, 2 ートリメチルジシラン、1,1,2ートリメトキシー 1, 2, 2-トリエチルジシラン、、1, 1, 2-トリ エトキシー1, 2, 2ートリエチルジシラン、、1, 1, 2-トリフェノキシー1, 2, 2-トリエチルジシ ラン、、1, 1, 2-トリメトキシ-1, 2, 2-トリ フェニルジシラン、1,1,2-トリエトキシー1, 30 2, 2-トリフェニルジシラン、、1, 1, 2-トリフ ェノキシー1, 2, 2-トリフェニルジシラン、1, 2 -ジメトキシ-1, 1, 2, 2-テトラメチルジシラ2 - 3x + 4y - 1, 1, 2, 2 - 2 - 3x + 4y - 1ルジシラン、1, 2 - ジフェノキシ - 1, 1, 2, 2 -テトラメチルジシラン、1,2-ジメトキシ-1,1, 2, 2-テトラエチルジシラン、1, 2-ジエトキシー 1, 1, 2, 2-テトラエチルジシラン、1, 2-ジフ ェノキシ-1, 1, 2, 2-テトラエチルジシラン、 1, 2-ジメトキシー1, 1, 2, 2-テトラフェニル 40 ジシラン、1, 2-ジェトキシ-1, 1, 2, 2-テト ラフェニルジシラン、1,2-ジフェノキシ-1,1, 2, 2-テトラフェニルジシランなどを挙げることがで

> 【0016】 これらのうち、ヘキサメトキシジシラン、 ヘキサエトキシジシラン、1,1,2,2-テトラメト キシ-1, 2-ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テ トラエトキシー1, 2 - ジメチルジシラン、1, 1, 2, 2-テトラメトキシー1, 2-ジフェニルジシラ 50 ルジシラン、1, 2-ジエトキシ-1, 1, 2, 2-テ

トラメチルジシラン、1,2-ジメトキシ-1,1, 2, 2-テトラフェニルジシラン、1, 2-ジエトキシ -1, 1, 2, 2-テトラフェニルジシランなどを、好 ましい例として挙げることができる。

【0017】さらに、一般式(3)において、R'が-(CH₂)。-で表される基の化合物としては、ビス (トリメトキシシリル) メタン、ビス(トリエトキシシ リル) メタン、ビス (トリーn-プロポキシシリル) メ タン、ビス (トリーi-プロポキシシリル) メタン、ビ ス(トリーnーブトキシシリル)メタン、ビス(トリー secーブトキシシリル) メタン、ビス (トリーtーブ トキシシリル) メタン、1,2-ビス(トリメトキシシ リル) エタン、1,2-ビス(トリエトキシシリル) エ タン、1,2-ビス(トリーn-プロポキシシリル)エ タン、1,2-ビス(トリーi-プロポキシシリル)エ タン、1,2-ビス(トリーn-ブトキシシリル)エタ ン、1,2-ビス(トリーsec-ブトキシシリル)エ タン、1, 2-ビス(トリーt-ブトキシシリル)エタ ン、1-(ジメトキシメチルシリル)-1-(トリメト キシシリル)メタン、1-(ジエトキシメチルシリル) -1-(トリエトキシシリル)メタン、1-(ジ-n-プロポキシメチルシリル) -1-(トリ-n-プロポキ シシリル) メタン、1 - (ジ-i-プロポキシメチルシ リル) - 1 - (トリーi-プロポキシシリル) メタン、 1-(ジ-n-ブトキシメチルシリル)-1-(トリn-ブトキシシリル) メタン、1-(ジ-sec-ブト キシメチルシリル) -1-(トリ-sec-ブトキシシ リル) メタン、1 - (ジーt-ブトキシメチルシリル) -1-(トリーt-ブトキシシリル) メタン、1-(ジ メトキシメチルシリル) -2-(トリメトキシシリル) エタン、1-(ジエトキシメチルシリル)-2-(トリ エトキシシリル) エタン、1-(ジ-n-プロポキシメ チルシリル) -2-(トリ-n-プロポキシシリル) エ タン、1-(ジ-i-プロポキシメチルシリル)-2-(トリーi-プロポキシシリル) エタン、1-(ジ-n -ブトキシメチルシリル) -2-(トリ-n-ブトキシ シリル) エタン、1-(ジ-sec-ブトキシメチルシ リル)-2-(トリ-sec-ブトキシシリル)エタ ン、1 - (ジ - t - ブトキシメチルシリル) - 2 - (トチルシリル)メタン、ビス(ジエトキシメチルシリル) メタン、ビス (ジ-n-プロポキシメチルシリル) メタ ン、ビス (ジーi-プロポキシメチルシリル) メタン、 ビス (ジーn-ブトキシメチルシリル) メタン、ビス (ジ-sec-ブトキシメチルシリル) メタン、ビス (ジ-t-ブトキシメチルシリル) メタン、1,2-ビ ス(ジメトキシメチルシリル)エタン、1,2-ビス (ジエトキシメチルシリル) エタン、1,2-ビス(ジ -n-プロポキシメチルシリル) エタン、1,2-ビス (ジ-i-プロポキシメチルシリル) エタン、1, 2 - 50

ビス (ジーn-ブトキシメチルシリル) エタン、1,2 ービス (ジーsecーブトキシメチルシリル) エタン、 1, 2-ビス (ジーt-ブトキシメチルシリル) エタ ン、1,2-ビス(トリメトキシシリル)ベンゼン、 1, 2-ビス(トリエトキシシリル)ベンゼン、1, 2 ービス(トリーnープロポキシシリル)ベンゼン、1、 2-ビス(トリーi-プロポキシシリル)ベンゼン、 1,2-ビス(トリーn-ブトキシシリル)ベンゼン、 1,2-ビス(トリーsec-ブトキシシリル)ベンゼ ン、1,2-ビス(トリ-t- ブトキシシリル)ベンゼ 10 ン、1、3-ビス(トリメトキシシリル)ベンゼン、 1, 3-ビス(トリエトキシシリル)ベンゼン、1,3 ービス(トリーnープロポキシシリル)ベンゼン、1, 3-ビス(トリーi-プロポキシシリル)ベンゼン、 1, 3-ビス(トリーn-ブトキシシリル)ベンゼン、 1, 3-ビス(トリーsec-ブトキシシリル)ベンゼ ン、1,3-ビス(トリーt-ブトキシシリル)ベンゼ ン、1、4-ビス(トリメトキシシリル)ベンゼン、 1, 4-ビス(トリエトキシシリル)ベンゼン、1, 4 ービス (トリーnープロポキシシリル) ベンゼン、1, 4-ビス(トリーi-プロポキシシリル)ベンゼン、 1, 4-ビス(トリーn-ブトキシシリル)ベンゼン、 1, 4-ビス (トリーsec-ブトキシシリル) ベンゼ ン、1, 4 - ビス(トリー t - ブトキシシリル)ベンゼ ンなど挙げることができる。

【0018】 これらのうち、ビス (トリメトキシシリ ル) メタン、ビス(トリエトキシシリル) メタン、1, 2-ビス(トリメトキシシリル)エタン、1,2-ビス (トリエトキシシリル) エタン、1-(ジメトキシメチ 30 ルシリル) -1-(トリメトキシシリル) メタン、1-(ジエトキシメチルシリル) -1-(トリエトキシシリ ル) メタン、1 - (ジメトキシメチルシリル) - 2 -(トリメトキシシリル) エタン、1-(ジエトキシメチ ルシリル) -2-(トリエトキシシリル) エタン、ビス (ジメトキシメチルシリル) メタン、ビス(ジエトキシ メチルシリル) メタン、1,2-ビス(ジメトキシメチ ルシリル) エタン、1,2-ビス(ジエトキシメチルシ リル) エタン、1、2 ーピス(トリメトキシシリル) ベ ンゼン、1,2-ビス(トリエトキシシリル)ベンゼ 1, 3-ビス(トリエトキシシリル)ベンゼン、1, 4 -ビス(トリメトキシシリル)ベンゼン、1,4-ビス (トリエトキシシリル) ベンゼンなどを好ましい例とし て挙げることができる。

【0019】本発明において、(A)成分を構成する化 合物(1)~(3)としては、上記化合物(1)、 (2) および(3) の1種もしくは2種以上を用いると とができる。

【0020】なお、上記(A)成分を構成する化合物 (1)~(3)の群から選ばれた少なくとも1種のシラ ン化合物を加水分解、縮合させる際に、(A)成分1モ ル当たり20モルを越え150モル以下の水を用いるこ とが好ましく、20モルを越え130モルの水を加える ことが特に好ましい。添加する水の量が20モル以下で あると塗膜の耐クラック性が劣る場合があり、150モ ルを越えると加水分解および縮合反応中のポリマーの析 出やゲル化が生じる場合がある。

【0021】本発明の(A)加水分解縮合物を製造する に際しては、上記化合物(1)~(3)の群から選ばれ た少なくとも1種のシラン化合物を加水分解、縮合させ 10 化合物(1)~(3)の総量中、95~25重量%、好 る際に、アルカリ触媒を用いることが特徴である。アル カリ触媒を用いることにより、低比誘電率のシリカ系膜 を得ることができる。本発明で使用することのできるア ルカリ触媒としては、例えば、水酸化ナトリウム、水酸 化カリウム、水酸化リチウム、ピリジン、ピロール、ピ ベラジン、ピロリジン、ピペリジン、ピコリン、モノエ タノールアミン、ジエタノールアミン、ジメチルモノエ タノールアミン、モノメチルジエタノールアミン、トリ エタノールアミン、ジアザビシクロオクタン、ジアザビ シクロノナン、ジアザビシクロウンデセン、テトラメチ 20 成物の貯蔵安定性がより優れるので、化合物(1)およ ルアンモニウムハイドロオキサイド、アンモニア、メチ ルアミン、エチルアミン、プロピルアミン、ブチルアミ ン、ペンチルアミン、ヘキシルアミン、ペンチルアミ ン、オクチルアミン、ノニルアミン、デシルアミン、 N. N-ジメチルアミン、N. N-ジエチルアミン、 N. N-ジプロピルアミン、N. N-ジプチルアミン、 トリメチルアミン、トリエチルアミン、トリプロピルア ミン、トリブチルアミン、シクロヘキシルアミン、トリ **メチルイミジン、1-アミノ-3-メチルブタン、ジメ** チルグリシン、3-アミノ-3-メチルアミンなどを挙 30 げることができ、より好ましくは有機アミンであり、ア ンモニア、アルキルアミンおよびテトラメチルアンモニ ウムハイドロオキサイドがシリカ系膜の基板への密着性 の点から特に好ましい。これらのアルカリ触媒は1種あ るいは2種以上を同時に使用しても良い。

【0022】上記アルカリ触媒の使用量は、化合物 (1)~(3)中のR¹O-基, R¹O-基, R¹O-基およびR、○-基で表される基の総量1モルに対し て、通常、0.00001~10モル、好ましくは0. 00005~5モルである。アルカリ触媒の使用量が上 40 記範囲内であれば、反応中のポリマーの析出やゲル化の 恐れが少ない。

【0023】このようにして得られる(A)加水分解縮 合物の慣性半径は、GPC(屈折率,粘度,光散乱測 定) 法による慣性半径で、好ましくは5~50nm、さ 5に好ましくは8~40nm、特に好ましくは9~20 nmである。加水分解縮合物の慣性半径が5~50nm であると、得られるシリカ系膜の比誘電率、弾性率およ び膜の均一性に特に優れるものとできる。また、このよ うにして得られる(A)加水分解縮合物は、粒子状の形 50 ル酸、安息香酸、p-アミノ安息香酸、p-トルエンス

態をとっていないことにより、基板状への塗布性が優れ るという特徴を有している。粒子状の形態をとっていな いことは、例えば透過型電子顕微鏡観察(TEM)によ り確認される。

12

【0024】なお、(A)成分中、各成分を完全加水分 解縮合物に換算したときに、化合物(2)は、化合物 (1)~(3)の総量中、5~75重量%、好ましくは 10~70重量%、さらに好ましくは15~70重量% である。また、化合物(1)および/または(3)は、 ましくは90~30重量%、さらに好ましくは85~3 ○重量%である。化合物(2)が、化合物(1)~ (3)の総量中、5~75重量%であることが、得られ る塗膜の弾性率が高く、かつ低誘電性に特に優れる。と とで、本発明において、完全加水分解縮合物とは、化合 物(1)~(3)中のR¹O-基, R¹O-基, R¹O -基およびR'O-基が100%加水分解してSiOH 基となり、さらに完全に縮合してシロキサン構造となっ たものをいう。また、(A) 成分としては、得られる組 び化合物(2)の加水分解縮合物であることが好まし

【0025】さらに、(A)加水分解縮合物では、化合 物(1)~(3)の群から選ばれた少なくとも1種のシ ラン化合物を、アルカリ触媒の存在下に加水分解・縮合 して、加水分解縮合物とし、好ましくはその慣性半径を 5万~1,000万となすが、その後、組成物のpHを 7以下に調整することが好ましい。pHを調整する方法 としては、

の P H調整剤を添加する方法、

②常圧または減圧下で、組成物中よりアルカリ触媒を留 去する方法、

◎窒素、アルゴンなどのガスをバブリングすることによ り、組成物中からアルカリ触媒を除去する方法、

④イオン交換樹脂により、組成物中からアルカリ触媒を 除く方法、

り

切出や洗浄によってアルカリ触媒を系外に除去する方 法、などが挙げられる。これらの方法は、それぞれ、組 み合わせて用いてもよい。

【0026】とこで、上記pH調整剤としては、無機酸 や有機酸が挙げられる。無機酸としては、例えば、塩 酸、硝酸、硫酸、フッ酸、リン酸、ホウ酸、シュウ酸な どを挙げることができる。また、有機酸としては、例え ば、酢酸、プロビオン酸、ブタン酸、ペンタン酸、ヘキ サン酸、ヘプタン酸、オクタン酸、ノナン酸、デカン 酸、シュウ酸、マレイン酸、メチルマロン酸、アジピン 酸、セバシン酸、没食子酸、酪酸、メリット酸、アラキ ドン酸、シキミ酸、2-エチルヘキサン酸、オレイン 酸、ステアリン酸、リノール酸、リノレイン酸、サリチ

ルホン酸、ベンゼンスルホン酸、モノクロロ酢酸、ジクロロ酢酸、トリクロロ酢酸、トリフルオロ酢酸、ギ酸、マロン酸、スルホン酸、フタル酸、フマル酸、クエン酸、酒石酸、コハク酸、フマル酸、イタコン酸、メサコン酸、シトラコン酸、リンゴ酸、グルタル酸の加水分解物、無水マレイン酸の加水分解物、無水フタル酸の加水分解物などを挙げることができる。これら化合物は、1種あるいは2種以上を同時に使用してもよい。

【0027】上記pH調整剤による組成物のpHは、7以下、好ましくは1~6に調整される。このように、加 10水分解縮合物の慣性半径を5万~1,000万となしたのち、上記pH調整剤により上記範囲内にpHを調整することにより、得られる組成物の貯蔵安定性が向上するという効果が得られる。pH調整剤の使用量は、組成物のpHが上記範囲内となる量であり、その使用量は、適宜選択される。

【0028】(B)成分

本発明に使用する(B)成分としては、例えば、アリロキシトリメチルシラン、N,Oービス(トリメチルシリル)アセトアミド、ビス(トリメチルシリル)トリフル 20オロアセトアミド、ビス(トリメチルシリル)尿素、トリメチルクロロシラン、Nー(トリメチルシリル)アセトアミド、トリメチルシリルアジド、トリメチルシリルシアナニド、Nー(トリメチルシリル)イミダゾール、3ートリメチルシリルー2ーオキサゾリジノン、トリメチルシリルトリフルオロメタンスルフォネート、ヘキサメチルジシラザン、ヘブタメチルジシラザン、ヘキサメチルジシラザン、ハーメチル・Nートリメチルシリルトリフルオロアセトアミド、(N,Nージメチルアミノ)トリメチルシラン、ノナメチルトリシラザン、1.301、3、3ーテトラメチルジシラザン、トリメチルヨードシランなどを挙げることができる。

【0029】膜形成用組成物中の(B)成分の資料量は、(A)成分100重量部(完全加水分解縮合物換算)に対して0.01~20重量部であり、より好ましくは0.02~10重量部である。(B)成分の使用量が0.01重量部未満であると焼成条件の差異による比誘電率の差異が生じる場合があり、10重量部を越えると溶液の塗布均一性が劣る場合がある。これら(B)成分が2種以上を同時に使用しても良い。

【0030】(C)有機溶媒

本発明の膜形成用組成物は、(A)成分と(B)成分を、通常、(C)有機溶媒に溶解または分散してなる。この(C)有機溶媒としては、アルコール系溶媒、ケトン系溶媒、アミド系溶媒、エステル系溶媒および非プロトン系溶媒の群から選ばれた少なくとも1種が挙げられる。ここで、アルコール系溶媒としては、メタノール、エタノール、nープロパノール、iープロパノール、nープタノール、iーブタノール、iーブタノール、iーブタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノール、iーベンタノー

ル、2-メチルブタノール、sec-ペンタノール、t ーペンタノール、3-メトキシブタノール、n-ヘキサ ノール、2-メチルペンタノール、5 e c - ヘキサノー ル、2-エチルブタノール、sec-ヘプタノール、ヘ プタノールー3、n-オクタノール、2-エチルヘキサ ノール、Sec-オクタノール、n-ノニルアルコー ル、2、6 - ジメチルヘプタノール - 4、n - デカノー ル、sec‐ウンデシルアルコール、トリメチルノニル アルコール、Sec-テトラデシルアルコール、Sec -ヘプタデシルアルコール、フェノール、シクロヘキサ ノール、メチルシクロヘキサノール、3,3,5-トリ メチルシクロヘキサノール、ベンジルアルコール、ジア セトンアルコールなどのモノアルコール系溶媒: 【0031】エチレングリコール、1,2-プロピレン グリコール、1,3-ブチレングリコール、ペンタンジ オールー2.4、2-メチルペンタンジオールー2. 4、ヘキサンジオール-2,5、ヘプタンジオール-2, 4、2-エチルヘキサンジオール-1, 3、ジエチ レングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレ ングリコール、トリプロピレングリコールなどの多価ア ルコール系溶媒;エチレングリコールモノメチルエーテ ル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレン グリコールモノプロピルエーテル、エチレングリコール モノブチルエーテル、エチレングリコールモノヘキシル

レングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコール、トリプロピレングリコールなどの多価アルコール系溶媒:エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノブロピルエーテル、エチレングリコールモノブロピルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノブロピルエーテル、ジエチレングリコールモノブロピルエーテル、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノブロピルエーテル、プロピレングリコールモノングリコールモノングリコールモノブロピルエーテル、ブロピレングリコールモノブロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノエチルエーテル、ジプロピレングリコールモノボロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノボロピルエーテル、ジプロピレングリコールモノボロピルエーテル、ジプロピレングリコール系溶媒:などを挙げるとができる。これらのアルコール系溶媒は、1種あるいは2種以上を同時に使用してもよい。

40 【0032】ケトン系溶媒としては、アセトン、メチルエチルケトン、メチルーnープロピルケトン、メチルーnーブチルケトン、メチルーiーブチルケトン、メチルーnーペンチルケトン、エチルーnーブチルケトン、メチルーnーペンシルケトン、ジーiーブチルケトン、トリメチルノナノン、シクロヘキサノン、2ーヘキサノン、メチルシクロヘキサノン、2・4ーペンタンジオン、アセトニルアセトン、アセトフェノン、フェンチョンなどのほか、アセチルアセトン、2・4ーヘキサンジオン、2・4ーヘブタンジオン、3・50ーヘブタンジオン、2・4ーオクタンジオン、3・5ー

オクタンジオン、2,4-ノナンジオン、3,5-ノナ ンジオン、5-メチル-2,4-ヘキサンジオン、2, 2. 6. 6-テトラメチル-3. 5-ヘプタンジオン、 1, 1, 1, 5, 5, 5-ヘキサフルオロー2, 4-ヘ プタンジオンなどのβ-ジケトン類などが挙げられる。 これらのケトン系溶媒は、1種あるいは2種以上を同時 に使用してもよい。

【0033】アミド系溶媒としては、ホルムアミド、N -メチルホルムアミド、N, N-ジメチルホルムアミ ド、N-エチルホルムアミド、N, N-ジエチルホルム 10 は縮合する際に、同様の溶媒を使用することができる。 アミド、アセトアミド、N-メチルアセトアミド、N, N-ジメチルアセトアミド、N-エチルアセトアミド、 N, N-ジエチルアセトアミド、N-メチルプロピオン アミド、N-メチルピロリドン、N-ホルミルモルホリ ン、Nーホルミルピペリジン、Nーホルミルピロリジ ン、N-アセチルモルホリン、N-アセチルピペリジ ン、N-アセチルピロリジンなどが挙げられる。これら ・アミド系溶媒は、1種あるいは2種以上を同時に使用し

ネート、炭酸エチレン、炭酸プロピレン、炭酸ジエチ ル、酢酸メチル、酢酸エチル、ケーブチロラクトン、ケ -バレロラクトン、酢酸n-プロピル、酢酸i-プロピ ル、酢酸n-ブチル、酢酸i-ブチル、酢酸sec-ブ チル、酢酸n-ペンチル、酢酸sec-ペンチル、酢酸 3-メトキシブチル、酢酸メチルペンチル、酢酸2-エ チルブチル、酢酸2-エチルヘキシル、酢酸ベンジル、 .酢酸シクロヘキシル、酢酸メチルシクロヘキシル、酢酸 n-ノニル、アセト酢酸メチル、アセト酢酸エチル、酢 酸エチレングリコールモノメチルエーテル、酢酸エチレ 30 る。コロイド状アルミナとしては、日産化学工業(株) ングリコールモノエチルエーテル、酢酸ジエチレングリ コールモノメチルエーテル、酢酸ジエチレングリコール モノエチルエーテル、酢酸ジエチレングリコールモノー n-ブチルエーテル、酢酸プロピレングリコールモノメ チルエーテル、酢酸プロピレングリコールモノエチルエ ーテル、酢酸プロピレングリコールモノプロピルエーテ ル、酢酸プロピレングリコールモノブチルエーテル、酢 酸ジプロピレングリコールモノメチルエーテル、酢酸ジ プロピレングリコールモノエチルエーテル、ジ酢酸グリ コール、酢酸メトキシトリグリコール、プロピオン酸エ 40 きる。 チル、プロピオン酸n-ブチル、プロピオン酸i-アミ ル、シュウ酸ジエチル、シュウ酸ジーn-ブチル、乳酸 メチル、乳酸エチル、乳酸n-ブチル、乳酸n-アミ ル、マロン酸ジエチル、フタル酸ジメチル、フタル酸ジ エチルなどが挙げられる。これらエステル系溶媒は、1 種あるいは2種以上を同時に使用してもよい。非プロト ン系溶媒としては、アセトニトリル、ジメチルスルホキ シド、N, N, N´, N´-テトラエチルスルファミ ド、ヘキサメチルリン酸トリアミド、N-メチルモルホ

メチル-Δ3 -ピロリン、N-メチルピペリジン、N-エチルピペリジン、N, N-ジメチルピペラジン、N-メチルイミダゾール、N-メチル-4-ピペリドン、N -メチル-2-ピペリドン、N-メチル-2-ピロリド ン、1、3-ジメチル-2-イミダゾリジノン、1、3 -ジメチルテトラヒドロ-2(1H)-ピリミジノンな どを挙げることができる。

【0035】本発明の膜形成用組成物は、(A)成分を 構成する化合物(1)~(3)を加水分解および/また 【0036】具体的には、化合物(1)~(3)を溶解 させた溶媒中に水または溶媒で希釈した水を断続的ある いは連続的に添加する。この際、アルカリ触媒は溶媒中 に予め添加しておいてもよいし、水添加時に水中に溶解 あるいは分散させておいてもよい。この際の反応温度と しては、通常、0~100℃、好ましくは15~90℃ である。

【0037】その他の添加剤

本発明で得られる膜形成用組成物には、さらにコロイド 【0034】エステル系溶媒としては、ジエチルカーボ 20 状シリカ、コロイド状アルミナ、有機ポリマー、界面活 性剤、シランカップリング剤、ラジカル発生剤、トリア ゼン化合物などの成分を添加してもよい。コロイド状シ リカとは、例えば、高純度の無水ケイ酸を前記親水性有 機溶媒に分散した分散液であり、通常、平均粒径が5~ 30mμ、好ましくは10~20mμ、固形分濃度が1 0~40重量%程度のものである。このような、コロイ ド状シリカとしては、例えば、日産化学工業(株)製、 メタノールシリカゾルおよびイソプロバノールシリカゾ ル;触媒化成工業(株)製、オスカルなどが挙げられ 製のアルミナゾル520、同100、同200:川研フ ァインケミカル (株) 製のアルミナクリアーゾル、アル ミナゾル10、同132などが挙げられる。有機ポリマ ーとしては、例えば、糖鎖構造を有する化合物、ビニル アミド系重合体、(メタ)アクリル系重合体、芳香族ビ ニル化合物、デンドリマー、ポリイミド、ポリアミック 酸、ポリアリーレン、ポリアミド、ポリキノキサリン、 ポリオキサジアゾール、フッ素系重合体、ポリアルキレ ンオキサイド構造を有する化合物などを挙げることがで

【0038】ポリアルキレンオキサイド構造を有する化 合物としては、ポリメチレンオキサイド構造、ポリエチ レンオキサイド構造、ポリプロピレンオキサイド構造、 ポリテトラメチレンオキサイド構造、ポリブチレンオキ シド構造などが挙げられる。具体的には、ポリオキシメ チレンアルキルエーテル、ポリオキシエチレンアルキル エーテル、ポリオキシエテチレンアルキルフェニルエー テル、ポリオキシエチレンステロールエーテル、ポリオ キシエチレンラノリン誘導体、アルキルフェノールホル ロン、N-メチルピロール、N-エチルピロール、N- 50 マリン縮合物の酸化エチレン誘導体、ポリオキシエチレ

ンポリオキシプロピレンブロックコポリマー、ポリオキ シエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテルなど のエーテル型化合物、ポリオキシエチレングリセリン脂 肪酸エステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステ ル、ポリオキシエチレン脂肪酸アルカノールアミド硫酸 塩などのエーテルエステル型化合物、ポリエチレングリ コール脂肪酸エステル、エチレングリコール脂肪酸エス テル、脂肪酸モノグリセリド、ポリグリセリン脂肪酸エ ステル、ソルビタン脂肪酸エステル、プロピレングリコ 10 ール脂肪酸エステル、ショ糖脂肪酸エステルなどのエー テルエステル型化合物などを挙げることができる。ポリ オキシチレンポリオキシプロピレンブロックコポリマー としては下記のようなブロック構造を有する化合物が挙 げられる。

17

-(X) j - (Y) k -

 $-(X) j - (Y) k - (X) 1_{-}$

(式中、Xは-CH, CH, O-で表される基を、Yは-CH, CH (CH₁) O-で表される基を示し、jは1~ 90、kは10~99、1は0~90の数を示す) これらの中で、ポリオキシエチレンアルキルエーテル、 ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンブロックコポ リマー、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアル キルエーテル、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸エ ステル、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステ ル、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸エステル、 などのエーテル型化合物をより好ましい例として挙げる ことができる。これらは1種あるいは2種以上を同時に 使用しても良い。

【0039】界面活性剤としては、例えば、ノニオン系 30 界面活性剤、アニオン系界面活性剤、カチオン系界面活 性剤、両性界面活性剤などが挙げられ、さらには、フッ 素系界面活性剤、シリコーン系界面活性剤、ポリアルキ レンオキシド系界面活性剤、ポリ (メタ) アクリレート 系界面活性剤などを挙げることができ、好ましくはフッ 素系界面活性剤、シリコーン系界面活性剤を挙げること ができる。

【0040】フッ素系界面活性剤としては、例えば1, 1, 2, 2 - テトラフロロオクチル (1, 1, 2, 2 -テトラフロロプロピル) エーテル、1, 1, 2, 2-テ 40 トラフロロオクチルヘキシルエーテル、オクタエチレン グリコールジ(1, 1, 2, 2-テトラフロロブチル) エーテル、ヘキサエチレングリコール(1, 1, 2, 2, 3, 3-ヘキサフロロペンチル) エーテル、オクタ プロピレングリコールジ(1,1,2,2-テトラフロ ロブチル) エーテル、ヘキサプロピレングリコールジ (1, 1, 2, 2, 3, 3-ヘキサフロロペンチル) エ ーテル、パーフロロドデシルスルホン酸ナトリウム、 1, 1, 2, 2, 8, 8, 9, 9, 10, 10 - デカフ ロロドデカン、1、1、2、2、3、3-ヘキサフロロ 50 リルプロピルトリエチレントリアミン、N-トリエトキ

デカン、N-[3-(パーフルオロオクタンスルホンア ミド)プロピル]-N, N '-ジメチル-N-カルボキ シメチレンアンモニウムベタイン、パーフルオロアルキ ルスルホンアミドプロピルトリメチルアンモニウム塩、 パーフルオロアルキル-N-エチルスルホニルグリシン 塩、リン酸ビス(N-パーフルオロオクチルスルホニル -N-エチルアミノエチル)、モノパーフルオロアルキ ルエチルリン酸エステル等の末端、主鎖および側鎖の少 なくとも何れかの部位にフルオロアルキルまたはフルオ ロアルキレン基を有する化合物からなるフッ素系界面活 性剤を挙げることができる。また、市販品としてはメガ ファックF142D、同F172、同F173、同F1 83 (以上、大日本インキ化学工業(株)製)、エフト ップEF301、同303、同352 (新秋田化成 (株)製)、フロラードFC-430、同FC-431 (住友スリーエム(株)製)、アサヒガードAG71 0、サーフロンS-382、同SC-101、同SC-102、同SC-103、同SC-104、同SC-1 05、同SC-106(旭硝子(株)製)、BM-10 00、BM-1100(裕商(株)製)、NBX-15 ((株)ネオス)などの名称で市販されているフッ素系 界面活性剤を挙げることができる。これらの中でも、上 記メガファックF172, BM-1000, BM-11 00, NBX-15が特に好ましい。

【0041】シリコーン系界面活性剤としては、例えば SH7PA, SH21PA, SH30PA, ST94P A (いずれも東レ・ダウコーニング・シリコーン (株) 製などを用いることが出来る。これらの中でも、上記S H28PA、SH30PAが特に好ましい。

【0042】界面活性剤の使用量は、(A)成分(完全 加水分解縮合物)に対して通常0.0001~10重量 部である。これらは1種あるいは2種以上を同時に使用 しても良い。

【0043】シランカップリング剤としては、例えば3 グリシジロキシプロピルトリメトキシシラン、3-ア ミノグリシジロキシプロピルトリエトキシシラン、3-メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、3-グリ シジロキシプロピルメチルジメトキシシラン、1-メタ クリロキシプロピルメチルジメトキシシラン、3-アミ ノプロピルトリメトキシシラン、3-アミノプロピルト リエトキシシラン、2-アミノプロピルトリメトキシシ ラン、2-アミノプロピルトリエトキシシラン、N-(2-アミノエチル) -3-アミノプロピルトリメトキ シシラン、N-(2-アミノエチル)-3-アミノプロ ピルメチルジメトキシシラン、3-ウレイドプロピルト リメトキシシラン、3-ウレイドプロピルトリエトキシ シラン、N-エトキシカルボニル-3-アミノプロビル トリメトキシシラン、N-エトキシカルボニル-3-ア ミノプロピルトリエトキシシラン、N-トリエトキシシ シシリルプロピルトリエチレントリアミン、10-トリ メトキシシリルー1, 4, 7-トリアザデカン、10-トリエトキシシリルー1、4、7ートリアザデカン、9 -トリメトキシシリル-3,6-ジアザノニルアセテー ト、9-トリエトキシシリル-3,6-ジアザノニルア セテート、N-ベンジルー3-アミノプロピルトリメト キシシラン、N-ベンジル-3-アミノプロピルトリエ トキシシラン、N-フェニル-3-アミノプロピルトリ メトキシシラン、N-フェニル-3-アミノプロビルト アミノプロピルトリメトキシシラン、 N-ビス (オキシ エチレン) -3-アミノプロピルトリエトキシシランな どが挙げられる。これらは1種あるいは2種以上を同時 に使用しても良い。

19

【0044】ラジカル発生剤としては、例えばイソブチ リルパーオキサイド、α、α' ビス (ネオデカノイルパ ーオキシ) ジイソプロピルベンゼン、クミルパーオキシ ネオデカノエート、ジーnプロピルパーオキシジカーボ ネート、ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、 1, 1, 3, 3-テトラメチルブチルバーオキシネオデ 20 2, 5-ジメチル-2, 5-ジ(t-ブチルバーオキ カノエート、ビス (4-t-ブチルシクロヘキシル) パ ーオキシジカーボネート、1-シクロヘキシル-1-メ チルエチルパーオキシネオデカノエート、ジー2-エト キシエチルパーオキシジカーボネート、ジ(2-エチル ヘキシルパーオキシ) ジカーボネート、t - ヘキシルパ ーオキシネオデカノエート、ジメトキブチルパーオキシ ジカーボネート、ジ (3-メチル-3-メトキシブチル パーオキシ) ジカーボネート、t-ブチルパーオキシネ オデカノエート、2、4-ジクロロベンゾイルパーオキ サイド、t-ヘキシルバーオキシピバレート、t-ブチ 30 は1種あるいは2種以上を同時に使用しても良い。 ルパーオキシピバレート、3,5,5-トリメチルヘキ サノイルパーオキサイド、オクタノイルパーオキサイ ド、ラウロイルパーオキサイド、ステアロイルパーオキ サイド、1,1,3,3-テトラメチルブチルパーオキ シ2-エチルヘキサノエート、スクシニックパーオキサ イド、2、5-ジメチル-2、5-ジ(2-エチルヘキ サノイルパーオキシ) ヘキサン、1-シクロヘキシルー 1-メチルエチルパーオキシ2-エチルヘキサノエー ト、t-ヘキシルパーオキシ2-エチルヘキサノエー ト、t – ブチルパーオキシ2 – エチルヘキサノエート、 m-トルオイルアンドベンゾイルパーオキサイド、ベン ゾイルパーオキサイド、t-ブチルパーオキシイソブチ レート、ジー t ーブチルパーオキシー2 - メチルシクロ ヘキサン、1、1 - ビス(t - ヘキシルパーオキシ)-3, 3, 5-トリメチルシクロヘキサン、1, 1-ビス (t-ヘキシルパーオキシ)シクロヘキサン、1,1-ピス(tーブチルパーオキシ)-3,3,5-トリメチ ルシクロヘキサン、1, 1-ビス(t-ブチルパーオキ シ) シクロヘキサン、2, 2-ビス(4, 4-ジーt-ブチルパーオキシシクロヘキシル)プロパン、1、1- 50 ス(3、3-ジメチルトリアゼニル)-9、9-ビス

ビス (t-ブチルパーオキシ) シクロデカン、t-ヘキ シルバーオキシイソプロピルモノカーボネート、t-ブ チルパーオキシマレイン酸、t-ブチルパーオキシー 3, 3, 5-トリメチルヘキサノエート、t-ブチルパ ーオキシラウレート、2,5ージメチルー2,5ージ (m-トルオイルパーオキシ) ヘキサン、t-ブチルパ ーオキシイソプロピルモノカーボネート。九ーブチルバ ーオキシ2-エチルヘキシルモノカーボネート、 t-へ キシルパーオキシベンゾエート、2,5-ジメチルー リエトキシシラン、N-ビス (オキシエチレン) -3- 10 2, 5-ジ (ベンゾイルパーオキシ) ヘキサン、t-ブ チルパーオキシアセテート、2,2-ビス(t-ブチル パーオキシ) ブタン、t-ブチルパーオキシベンゾエー ト、n-ブチル-4、4-ビス(t-ブチルパーオキ シ) バレレート、ジーtーブチルパーオキシイソフタレ -1, α , α' $\forall \lambda$ $(t - \lambda)$ ロピルベンゼン、ジクミルパーオキサイド、2,5-ジ メチルー2, 5-ジ(t-ブチルパーオキシ) ヘキサ ン、t-ブチルクミルパーオキサイド、ジーt-ブチル パーオキサイド、p-メンタンヒドロパーオキサイド、 シ) ヘキシン-3、ジイソプロビルベンゼンヒドロバー オキサイド、tーブチルトリメチルシリルパーオキサイ ド、1, 1, 3, 3-テトラメチルブチルヒドロバーオ キサイド、クメンヒドロパーオキサイド、t-ヘキシル ヒドロバーオキサイド、t-ブチルヒドロパーオキサイ ド、2、3-ジメチル-2、3-ジフェニルブタン等を 挙げることができる。

> 【0045】ラジカル発生剤の配合量は、重合体100 重量部に対し、0.1~10重量部が好ましい。これら 【0046】トリアゼン化合物としては、例えば、1,

2-ビス(3,3-ジメチルトリアゼニル)ベンゼン、 1, 3-ビス(3, 3-ジメチルトリアゼニル)ベンゼ ン、1,4-ビス(3,3-ジメチルトリアゼニル)べ ンゼン、ピス(3,3-ジメチルトリアゼニルフェニ ル) エーテル、ビス(3,3-ジメチルトリアゼニルフ ェニル) メタン、ビス(3,3-ジメチルトリアゼニル フェニル)スルホン、ビス(3,3-ジメチルトリアゼ ニルフェニル) スルフィド、2, 2-ビス〔4-(3, 40 3-ジメチルトリアゼニルフェノキシ)フェニル)-1, 1, 1, 3, 3, 3-ヘキサフルオロプロパン、 2, 2-ビス[4-(3, 3-ジメチルトリアゼニルフ ェノキシ) フェニル] プロパン、1,3,5-トリス (3, 3-ジメチルトリアゼニル) ベンゼン、2, 7-ビス(3,3-ジメチルトリアゼニル)-9,9-ビス [4-(3,3-ジメチルトリアゼニル)フェニル]フ ルオレン、2, 7-ビス(3, 3-ジメチルトリアゼニ ル) -9, 9-ビス[3-メチル-4-(3, 3-ジメ チルトリアゼニル)フェニル]フルオレン、2,7ービ

定濃度に濃縮した後 p H調整剤を添加する方法。

- 9)上記1)~8)の方法で得られた溶液に(B)成分 を添加するする方法。
- 10) 上記1)~8) の方法で、化合物(1)~(3) と (B) 成分を同時に添加する方法。
- 11) 上記1) ~10) の方法で得られた溶液を、別な有機 溶剤で抽出する方法。
- 12) 上記1)~10) の方法で得られた溶液を、別な有機 溶剤で置換する方法。
- 13) 上記1)~10) の方法で得られた溶液を、別な有機 溶剤で抽出した後、更に別な有機溶剤で置換する方法。 14) 上記1)~13) の方法で得られた溶液に(B)成分 を添加するする方法。

【0049】このようにして得られる本発明の組成物の 全固形分濃度は、好ましくは、2~30重量%であり、 使用目的に応じて適宜調整される。組成物の全固形分濃 度が2~30重量%であると、塗膜の膜厚が適当な範囲 となり、保存安定性もより優れるものである。なお、こ の全固形分濃度の調整は、必要であれば、濃縮および上 記(C)有機溶剤による希釈によって行われる。

【0050】本発明の組成物を、シリコンウエハ、Si O₂ウエハ、SiNウエハなどの基材に塗布する際に は、スピンコート、浸漬法、ロールコート法、スプレー 法などの塗装手段が用いられる。

【0051】この際の膜厚は、乾燥膜厚として、1回塗 りで厚さ0.05~2.5 μm程度、2回塗りでは厚さ $0.1 \sim 5.0 \mu m$ 程度の塗膜を形成することができ る。その後、常温で乾燥するか、あるいは80~600 ℃程度の温度で、通常、5~240分程度加熱して乾燥 することにより、ガラス質または巨大高分子の絶縁膜を 形成することができる。この際の加熱方法としては、ホ ットプレート、オーブン、ファーネスなどを使用するこ とが出来、加熱雰囲気としては、大気下、窒素雰囲気、 アルゴン雰囲気、真空下、酸素濃度をコントロールした 減圧下などで行うことができる。また、電子線や紫外線 を照射することによっても塗膜を形成させることができ る。また、上記塗膜の硬化速度を制御するため、必要に 応じて、段階的に加熱したり、窒素、空気、酸素、減圧 などの雰囲気を選択することができる。このようにして 40 得られる本発明のシリカ系膜は、膜密度が、通常、0. 35~1.2g/cm³、好ましくは0.4~1.1g $/cm^3$ 、さらに好ましくは $0.5\sim1.0g/cm^3$ である。膜密度が0.35g/cm3未満では、塗膜の 機械的強度が低下し、一方、1.2g/cm3を超える と低比誘電率が得られない。また、本発明のシリカ系膜 は、BJH法による細孔分布測定において、10nm以 上の空孔が認められず、微細配線間の層間絶縁膜材料と して好ましい。さらに、本発明のシリカ系膜は、吸水性 が低い点に特徴を有し、例えば、塗膜を127℃、2.

[3-フェニル-4-(3, 3-ジメチルトリアゼニ ル) フェニル] フルオレン、2, 7-ビス(3, 3-ジ メチルトリアゼニル)-9,9-ビス[3-プロペニル -4-(3,3-ジメチルトリアゼニル)フェニル]フ ルオレン、2、7-ビス(3、3-ジメチルトリアゼニ ル) -9, 9-ビス[3-フルオロ-4-(3, 3-ジ メチルトリアゼニル)フェニル]フルオレン、2,7-ビス(3,3-ジメチルトリアゼニル)-9,9-ビス [3,5-ジフルオロ-4-(3,3-ジメチルトリア ゼニル)フェニル]フルオレン、2,7-ビス(3,3 10 -ジメチルトリアゼニル) -9, 9-ビス[3-トリフ ルオロメチルー4-(3,3-ジメチルトリアゼニル) フェニル] フルオレンなどが挙げられる。 これらは1種 あるいは2種以上を同時に使用しても良い。

【0047】膜形成用組成物の調製方法

本発明の膜形成用組成物を調製するに際しては、例え ば、溶媒中化合物(1)~(3)を混合して、水を連続 的または断続的に添加して、加水分解し、縮合し、

(A) 成分を調製したのち、これに(D) 成分を添加す ればよく、特に限定されない。

【0048】本発明の組成物の調製方法の具体例として は、下記1)~14)の方法などを挙げることができる。

- 1) (A) 成分を構成する化合物(1)~(3)、アル カリ触媒および有機溶媒からなる混合物に、所定量の水 を加えて、加水分解・縮合反応を行い方法。
- 2) (A) 成分を構成する化合物(1)~(3)、アル カリ触媒および有機溶媒からなる混合物に、所定量の水 を連続的あるいは断続的に添加して、加水分解、縮合反 応を行う方法。
- 3) (A) 成分を構成する化合物(1)~(3) および 有機溶媒からなる混合物に、所定量の水およびアルカリ 触媒を加えて、加水分解・縮合反応を行う方法。
- 4) (A) 成分を構成する化合物(1)~(3) および 有機溶剤からなる混合物に、所定量の水およびアルカリ 触媒を連続的あるいは断続的に添加して、加水分解、縮 合反応を行う方法。
- 5) 有機溶剤、水およびアルカリ触媒からなる混合物 に、所定量の(A)成分を構成する化合物(1)~
- (3)を加えて、加水分解・縮合反応を行う方法。
- 6) 有機溶剤、水およびアルカリ触媒からなる混合物 に、所定量の(A)成分を構成する化合物(1)~
- (3)を連続的あるいは断続的に添加して、加水分解・ 縮合反応を行う方法。
- 7) 有機溶剤、水およびアルカリ触媒からなる混合物 に、所定量の(A)成分を構成する化合物(1)~
- (3)を加えて、加水分解・縮合反応を行い、pH調整 剤を添加する方法。
- 8) 有機溶剤、水およびアルカリ触媒からなる混合物 に、所定量の(A)成分を構成する化合物(1)~
- (3)を加えて、加水分解・縮合反応を行い、溶液の一 50 5 a t m、100% R Hの環境に1時間放置した場合、

放置後の塗膜のIRスペクトル観察からは塗膜への水の 吸着は認められない。この吸水性は、本発明における膜 形成用組成物に用いられる化合物(1)のテトラアルコ キシシラン類の量により、調整することができる。さら に、本発明のシリカ系膜の比誘電率は、通常、2.6~ 1. 2、好ましくは2. 5~1. 2、さらに好ましくは 2. 4~1. 2である。

【0052】このようにして得られる層間絶縁膜は、焼 成条件による比誘電率の差異が小さく、かつクラック耐 性に優れることから、LSI、システムLシ、DRA M、SDRAM、RDRAM、D-RDRAMなどの半 導体素子用層間絶縁膜やエッチングストッパー膜、半導 体素子の表面コート膜などの保護膜、多層レジストを用 いた半導体作製工程の中間層、多層配線基板の層間絶縁 膜、液晶表示素子用の保護膜や絶縁膜などの用途に有用 である。

* [0053]

(13)

【実施例】以下、本発明を実施例を挙げてさらに具体的 に説明する。ただし、以下の記載は、本発明の態様例を 概括的に示すものであり、特に理由なく、かかる記載に より本発明は限定されるものではない。なお、実施例お よび比較例中の部および%は、特記しない限り、それぞ れ重量部および重量%であることを示している。また、 各種の評価は、次のようにして行なった。

【0054】慣性半径

下記条件によるゲルパーミエーションクロマトグラフィ - (GPC) (屈折率, 粘度, 光散乱測定) 法により測 定した。

試料溶液:シラン化合物の加水分解縮合物を、固形分濃 度が0.25%となるように、10mMのLiBrを含 むメタノールで希釈し、GPC(屈折率、粘度、光散乱 測定) 用試料溶液とした。

装置:東ソー(株)製、GPCシステム モデル GPC-8020 東ソー (株) 製、カラム Alpha5000/3000 ビスコテック社製、粘度検出器および光散乱検出器 モデル T-60 デュアルメーター

キャリア溶液:10mMのLiBrを含むメタノール キャリア送液速度: 1 m l / m i n

カラム温度:40℃

【0055】比誘電率

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットブレート上で90℃で3分 間、窒素雰囲気200℃で3分間基板を乾燥し、さらに 390℃ならびに440℃の窒素雰囲気ホットブレート で30分基板を焼成した。得られた膜に対して、蒸着法 定用サンプルを作成した。該サンプルを周波数100k Hzの周波数で、横河・ヒューレットパッカード(株) 製、HP16451B電極およびHP4284Aプレシ ジョンLCRメータを用いてCV法により当該塗膜の比 誘電率を測定した。

【0056】クラック耐性

8インチシリコンウエハ上に、スピンコート法を用いて 組成物試料を塗布し、ホットプレート上で90℃で3分 間、窒素雰囲気200℃で3分間基板を乾燥し、さらに 390℃ならびに440℃の窒素雰囲気ホットブレート 40 【0060】実施例1 で30分基板を焼成した。この際の膜厚は2.1μmと した。得られた塗膜の一部をナイフで傷を付け、純水中 に40時間浸漬した。塗膜中のナイフの傷跡を顕微鏡で 観察し、以下の基準で評価した。

○:クラックの伝播認められない。

×:クラックの伝播認められる

[0057]

【0058】合成例1

石英製セパラブルフラスコに、蒸留エタノール570 g、イオン交換水160gと10%ジメチルアミン水溶 50 【0061】実施例2~4

液90gを入れ、均一に攪拌した。この溶液にメチルト リメトキシシラン13.6gとテトラエトキシシラン2 0.9gの混合物を30分間かけて添加した。溶液を6 5℃に保ったまま、2時間反応を行った。この溶液にプ ロビレングリコールモノメチルエーテルアセテート30 00gを加え、その後、50°Cのエバポレーターを用い によりアルミニウム電極パターンを形成させ比誘電率測 30 て溶液を10%(完全加水分解縮合物換算)となるまで 濃縮した。この溶液10%マレイン酸のプロビレングリ コール溶液を添加し、溶液のpHを4とすることで反応 径は、14.3nmであった。

【0059】比較合成例1

合成例1において、10%メチルアミンの代わりにコハ ク酸2.4gを使用した以外は合成例1と同様にして反 応液②を得た。このようにして得られた縮合物等の慣性 半径は、0.2 nmであった。

合成例1で得られた反応液**の**100gにN. O-ビス (トリメチルシリル)アセトアミド0.5gを添加し 0. 2μm孔径のテフロン (登録商標) 製フィルターで ろ過を行い本発明の膜形成用組成物を得た。得られた組 成物をスピンコート法でシリコンウエハ上に塗布した。 390℃焼成の塗膜の比誘電率は2.22、440℃焼 成の塗膜の比誘電率は2.23と比誘電率の焼成依存は 非常に小さかった。また、390℃焼成ならびに440 ℃焼成の塗膜のクラック耐性も良好であった。

26

表1に示す組成で膜形成用組成物を作製し、実施例1と * [0062] 【表1】 同様に評価を行った。評価結果を表1に併せて示す。 *

25

m all the management of the second								
実	施	反芯液	(B) 成分	塗膜の比誘電率		途膜のグラック両性		
例				390℃焼	440℃焼	390℃焼	440℃焼	
				成	成	成	成	
1		反応液①	N,O-t ス(リチルリガセドバ) 0.5g	2.22	2.23	0	0	
		100g						
2		反応液①	N,O-t ス(川 <i>外川川</i> セドド) 1.5g	2.22	2.22	0	0	
		100g						
3		反応液①	へ対ガルジシテザン 0.2g	2.24	2.26	0	0	
		100g						
4		反応液①	へサガルジンテザン 0.5g	2.26	2.27	0	0	
		100g			ļ			

【0063】比較例1

合成例1で得られた反応液Φのみを使用した以外は実施 例1と同様にして塗膜の評価を行った。390℃焼成の 塗膜の比誘電率は2.24、460℃焼成の塗膜の比誘 電率は2.37と比誘電率の焼成依存が生じた。

【0064】比較例2

比較合成例1で得られた反応液②100gにN, O-ビ ス (トリメチルシリル) アセトアミド 0.5 g添加した ことを使用した以外は実施例1と同様にして塗膜の評価 30 く、かつクラック耐性に優れた膜形成用組成物(層間絶 を行った。390℃焼成の塗膜の比誘電率は3.23、※

※440℃焼成の塗膜の比誘電率は2.89と比誘電率の 焼成依存が非常に大きかった。また、390℃焼成なら びに440℃焼成の塗膜のクラック耐性を評価したとこ ろ、クラックの伝播が認められた。

[0065]

【発明の効果】本発明によれば、アルカリ触媒で加水分 解したアルコキシシラン加水分解重合体にシリル化剤を 添加することで、焼成条件による比誘電率の差異が小さ 縁膜用材料)を提供することが可能である。

フロントページの続き

FI · テーマコート' (参考) (51)Int.Cl.' 識別記号 C 0 9 D 183/02 C 0 9 D 183/02 183/14 183/14 HO1L 21/312 С HOIL 21/312 G 21/316 21/316

(72)発明者 山田 欣司

東京都中央区築地二丁目11番24号ジェイエ スアール株式会社内

Fターム(参考) 4G072 AA25 BB09 EE07 GG01 GG03 HH28 JJ38 KK03 NN21 RR05

UU01 4J035 AA02 AB03 BA01 BA11 CA162 EA01 HA01 HA02 43038 DL021 DL031 DL041 DL161 HA176 JA18 JA20 JA26 JA28 JA32 JA34 JA56 JA57 JB01 JB03 JB09 JB25 JB27 JB30 KA04 KA06 MA07 MA10 NA11 NA21 PA19 PB09

5F058 AA02 AA10 AC03 AF04 AG01 AH02 BA04 BA20 BC05 BF46

BH01 BJ02

THIS PAGE BLANK (USPTO)